



02005433003040008



7429

# ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

## ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 543

30 Μαρτίου 2004

### ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

#### ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος MIXTARD-40 NOVOLET .....	1	Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος OSTIREIN.....	18
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος MIXTARD-10 NOVOLET .....	2	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος LUDRAN.....	19
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος ACTRAPID NOVOLET .....	3	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος XYLESTESIN-A.....	20
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος MIXTARD-20 NOVOLET .....	4	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ANCEF.....	21
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος PROTAPHANE NOVOLET .....	5	Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PANADOL.....	22
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος MIXTARD-50 NOVOLET .....	6	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ZINO.....	23
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος MIXTARD-30 NOVOLET .....	7	Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος EXPORT SALONPAS.....	24
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος TANACAIN .....	8	Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PARADOLAN.....	25
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος SALOSPIR EXTRA .....	9	Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος HIP-131 I/DEMOMED.....	26
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος DEXALOCAL .....	10	Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος FAMOTIDINE/VELKA HELLAS.....	27
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος SOBREIN .....	11	Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος FUCIDIN.....	28
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος KRAMERIN' .....	12		
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος ZINCFRIN .....	13		
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος ALRHEUMAT .....	14		
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος BRONALIDE.....	15		
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος EZE.....	16		
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PAZERIL.....	17		

#### ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος MIXTARD-40 NOVOLET.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9345/16.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος MIXTARD-40 NOVOLET.

Δραστικές ουσίες:

- INSULIN HUMAN MONOCOMPONENT  
BIOSYNHETIC

- INSULIN ISOPHANE HUMAN MONOCOMPONENT BIOSYNTHETIC.

Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα 100 IU/ML.

Δικαιούχου σήματος: NOVO NORDISK A/S DENMARK.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Ο Πρόεδρος  
ΧΑΡ. ΣΑΒΒΑΚΗΣ



(2)  
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος MIXTARD-10 NOVOLET.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9342/16.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος MIXTARD-10 NOVOLET.

Δραστική ουσία: INSULIN HUMAN MONOCOMPONENT BIOSYNTHETIC.

Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα 100 IU/ML.

Δικαιούχου σήματος: NOVO NORDISK A/S DENMARK.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Ο Πρόεδρος  
ΧΑΡ. ΣΑΒΒΑΚΗΣ



(3)  
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος ACTRAPID NOVOLET.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9347/16.2.2004 απόφαση ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ACTRAPID NOVOLET.

Δραστική ουσία: INSULIN HUMAN MONOCOMPONENT BIOSYNTHETIC.

Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα 100 IU/ML.

Δικαιούχου σήματος: NOVO NORDISK A/S DENMARK.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Ο Πρόεδρος  
ΧΑΡ. ΣΑΒΒΑΚΗΣ

(4)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος MIXTARD-20 NOVOLET.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9343/16.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος MIXTARD-20 NOVOLET.

Δραστικές ουσίες:

- INSULIN HUMAN MONOCOMPONENT BIOSYNTHETIC.

- INSULIN ISOPHANE HUMAN MONOCOMPONENT BIOSYNTHETIC.

Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα 100 IU/ML.

Δικαιούχου σήματος: NOVO NORDISK A/S DENMARK.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Ο Πρόεδρος  
ΧΑΡ. ΣΑΒΒΑΚΗΣ



(5)  
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος PROTAPHANE NOVOLET.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9341/16.2.2004 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PROTAPHANE NOVOLET.

Δραστική ουσία: INSULIN ISOPHANE HUMAN MONOCOMPONENT BIOSYNTHETIC.

Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα 100 IU/ML.

Δικαιούχου σήματος: NOVO NORDISK A/S DENMARK.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Ο Πρόεδρος  
ΧΑΡ. ΣΑΒΒΑΚΗΣ



(6)  
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος MIXTARD-50 NOVOLET.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9346/16.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος MIXTARD-50 NOVOLET.

Δραστικές ουσίες:

- INSULIN HUMAN MONOCOMPONENT BIOSYNTHETIC.

- INSULIN ISOPHANE HUMAN MONOCOMPONENT BIOSYNTHETIC.

Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα 100 IU/ML.

Δικαιούχου σήματος: NOVO NORDISK A/S DENMARK.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Ο Πρόεδρος  
ΧΑΡ. ΣΑΒΒΑΚΗΣ



(7)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος MIXTARD-30 NOVOLET.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9344/16.2.2004 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος MIXTARD-30 NOVOLET.

Δραστικές ουσίες:

- INSULIN HUMAN MONOCOMPONENT BIOSYNTHETIC.

- INSULIN ISOPHANE HUMAN MONOCOMPONENT BIOSYNTHETIC.

Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα 100 IU/ML.

Δικαιούχου σήματος: NOVO NORDISK A/S DENMARK.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας NOVO NORDISK HELLAS, LTD.

Ο Πρόεδρος  
ΧΑΡ. ΣΑΒΒΑΚΗΣ



(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος TANACAIN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9370/16.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα TANACAIN.

Δραστική ουσία: GINKGO TREE LEAVES EXTRACT.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Επικαλυμένα δισκία 40mg/TAB.

Δικαιούχου προϊόντος: SOCIETE DE CONSEILS DE RECHERCHES ET APPLICATIONS SCIENTIFIQUES, FRANCE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: IPSEN ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(9)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος SALOSPIR EXTRA.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 6376/24.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SALOSPIR EXTRA.

Δραστική ουσία: ACETYLSALICYLIC ACID + CAFFEINE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Αναβράζοντα δισκία (650+65) mg/TAB.

Δικαιούχου προϊόντος: UNI-PHARMA ABEE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: UNI-PHARMA ABEE.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



(10)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος DEXALOCAL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9359/16.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DEXALOCAL.

Δραστική ουσία: BUDESONIDE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Δερματικό διάλυμα 0.025% W/V.

Δικαιούχου προϊόντος: FARMANIC ABEE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: FARMANIC ABEE.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



(11)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιοσκευάσματος SOBREIN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9904/18.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SOBREIN.

Μορφή: SYR.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BIOMEDICA-CHEMICA AE.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(12)  
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιο-  
σκευάσματος KRAMERIN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9912/18.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε,  
βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργι-  
κής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του  
φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος KRAMERIN.

Μορφή: DR.PD.INJ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: DEMO ABEE.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



(13)  
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιο-  
σκευάσματος ZINCFRIN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9945/18.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε,  
βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργι-  
κής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του  
φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ZINCFRIN.

Μορφή: EY.DRO.SOL.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΑΛΚΟΝ ΛΑΜΠΟΡΑΤΟΡΙΣ ΕΛ-  
ΛΑΣ ΑΕΒΕ.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



(14)  
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού Ιδιο-  
σκευάσματος ALRHEUMAT.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9903/18.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε,  
βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργι-  
κής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του  
φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ALRHEUMAT.

Μορφή: CAPS.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BAYER ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



(15)  
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος BRONALIDE.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9907/18.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε,

βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργι-  
κής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του  
φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος BRONALIDE.

Μορφή: AER.MD.INH.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BOEHRINGER INGELHEIM  
ΕΛΛΑΣ ΑΕ.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



(16)  
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος EZE.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9915/18.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε,  
βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργι-  
κής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του  
φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος EZE.

Μορφή: E.C.TAB.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: GAP Α.Ε.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



(17)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος PAZERIL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9360/16.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε,  
βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1  
της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυ-  
κλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PAZERIL.

Δραστική ουσίας: FISH OIL (EICOSAPENTAENOIC  
ACID + DOCOSAHEXAENOIC ACID).

Μορφή/Περιεκτικότητα: Καψάκιο μαλακό 1000  
(170+115)mg/CAP.

Δικαιούχου προϊόντος: ΦΑΡΜ/ΚΗ BIOM/NIA PROEL  
ΕΠΑΜ, Γ. ΚΟΡΩΝΗΣ ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜ/ΚΗ BIOM/NIA PROEL  
ΕΠΑΜ. Γ. ΚΟΡΩΝΗΣ ΑΕ.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



(18)  
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος OSTIREIN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 10853/24.2.2004 του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των  
διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής  
Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας  
στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα OSTIREIN.

Δραστική ουσία: DIACEREIN.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Καψάκιο σκληρό 50mg/CAP.

Δικαιούχος προϊόντος: MEDIFAR LTD, ENGLAND.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: FARMEDIA AE.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



(19)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος LUDRAN.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 10856/24.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται,  
βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1  
της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυ-  
κλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LUDRAN.

Δραστική ουσία: ALEDRONATE SODIUM TRIHYDRATE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: TABS 10mg/TAB.

Δικαιούχου προϊόντος: PHARMACYPRIA HELLAS AE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: PHARMACYPRIA HELLAS  
AE.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



(20)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος XYLESTESIN-A.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9898/18.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε,  
βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργι-  
κής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του  
φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος XYLESTESIN-A.

Μορφή: INJ.SOL.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: 3M ESPE AG, GERMANY.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



(21)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος ANCEF.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9930/18.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε,  
βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργι-  
κής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του  
φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ANCEF.

Μορφή: PS.OR.SOL.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NORMA ΕΛΛΑΣ Α.Ε.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(22)  
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος PANADOL.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9919/18.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε,  
βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργι-  
κής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του  
φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PANADOL.

Μορφή: SUPP 125MG/SUP.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: GLAXOSMITHKLINE AEBE.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



(23)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος ZINO.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9368 & 9369/16.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ χο-  
ρηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παρα-  
γράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91,  
άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ZI-  
NO.

Δραστική ουσία: SALICYLIC ACID.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Εμποτισμένος επίδεσμος  
6.4mg/EE & 38.01mg/EE.

Δικαιούχου προϊόντος: SCHOLL CONSUMERS PROD-  
UCTS LTD, ΑΓΓΛΙΑ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SSL ΕΛΛΑΣ ΑΕ.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



(24)  
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος EXPORT SALONPAS.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 11379 /26.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθη-  
κε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουρ-  
γικής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του  
φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος EXPORT SALONPAS.

Μορφή: ΕΜΠΛΑΣΤΡΟ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VIANEX AE.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(25)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PARADOLAN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9924/18.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PARADOLAN.

Μορφή: TAB.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: JANSSEN-CILAG ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕΒΕ.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

---

(26)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος HIP-131 I/DEMOMED.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9948/18.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος HIP-131 I/DEMOMED.

Μορφή: INJ.SOL.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Ε.Κ.Ε.Φ.Ε ΔΗΜΟΚΡΙΤΟΣ.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(27)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος FAMOTIDINE/VELKA HELLAS.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9943/18.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος FAMOTIDINE/VELKA HELLAS.

Μορφή: F.C.TAB 20 MG/TAB.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VELKA HELLAS ΑΕΒΕ.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

---

(28)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος FUCIDIN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 9928/18.2.2004 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος FUCIDIN.

Μορφή: IMP. GAUZE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS HELLAS.

Διότι: δεν ζητήθηκε η ανανέωσή του.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ



**ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ****ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ**

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 \* ΑΘΗΝΑ 104 32 \* FAX 210 52 21 004  
ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: <http://www.et.gr> – e-mail: [webmaster@et.gr](mailto:webmaster@et.gr)

**Πληροφορίες Α.Ε. - Ε.Π.Ε. και λοιπών Φ.Ε.Κ.: 210 527 9000-4**  
**Φωτοαντίγραφα παλαιών ΦΕΚ - ΒΙΒΛΙΟΘΗΚΗ - ΜΑΡΝΗ 8 - Τηλ. (210)8220885 - 8222924**  
**Δωρεάν διάθεση τεύχους Προκηρύξεων ΑΣΕΠ αποκλειστικά από Μάρνη 8**

**ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΚΑ ΓΡΑΦΕΙΑ ΠΩΛΗΣΗΣ Φ.Ε.Κ.**

<b>ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ</b> - Βασ. Όλγας 227	(2310) 423 956	<b>ΚΟΜΟΤΗΝΗ</b> - Δημοκρατίας 1	(25310) 22 858
<b>ΠΕΙΡΑΙΑΣ</b> - Ευριπίδου 63	(210) 413 5228	<b>ΛΑΡΙΣΑ</b> - Διοικητήριο	(2410) 597449
<b>ΠΑΤΡΑ</b> - Κορίνθου 327	(2610) 638 109	<b>ΚΕΡΚΥΡΑ</b> - Σαμαρά 13	(26610) 89 127
	(2610) 638 110		(26610) 89 105
<b>ΙΩΑΝΝΙΝΑ</b> - Διοικητήριο	(26510) 87215	<b>ΗΡΑΚΛΕΙΟ</b> - Πλ. Ελευθερίας 1	(2810) 396 409

**ΤΙΜΗ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΥΛΛΩΝ ΕΦΗΜΕΡΙΔΟΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ****Σε έντυπη μορφή:**

- Για τα ΦΕΚ από 1 μέχρι 16 σελίδες σε 1 euro, προσαυξανόμενη κατά 0,20 euro για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο ή μέρος αυτού.
- Για τα φωτοαντίγραφα ΦΕΚ σε 0,15 euro ανά σελίδα.

**Σε μορφή CD:**

Τεύχος	Περίοδος	EURO	Τεύχος	Περίοδος	EURO
Α'	Ετήσιο	150	Αναπτυξιακών Πράξεων	Ετήσιο	50
Α	3μηνιαίο	40	Ν.Π.Δ.Δ.	Ετήσιο	50
Α'	Μηνιαίο	15	Παράρτημα	Ετήσιο	50
Β'	Ετήσιο	300	Εμπορικής και Βιομηχανικής Ιδιοκτησίας	Ετήσιο	100
Β'	3μηνιαίο	80	Ανωτάτου Ειδικού Δικαστηρίου	Ετήσιο	5
Β'	Μηνιαίο	30	Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων	Ετήσιο	200
Γ	Ετήσιο	50	Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων	Εβδομαδιαίο	5
Δ'	Ετήσιο	220	Α.Ε. & Ε.Π.Ε	Μηνιαίο	100
Δ'	3μηνιαίο	60			

- Η τιμή πώλησης μεμονωμένων Φ.Ε.Κ. ειδικού ενδιαφέροντος σε μορφή cd-rom και μέχρι 100 σελίδες σε 5 euro προσαυξανόμενη κατά 1 euro ανά 50 σελίδες.
  - Η τιμή πώλησης σε μορφή cd-rom δημοσιευμάτων μιας εταιρείας στο τεύχος Α.Ε. και Ε.Π.Ε. σε 5 euro ανά έτος.
- Τα παραπάνω cd-rom διατίθενται ύστερα από σχετική παραγγελία και αφορούν Φ.Ε.Κ. που έχουν δημοσιευθεί μετά από το έτος 1994.

**ΠΑΡΑΓΓΕΛΙΑ ΚΑΙ ΑΠΟΣΤΟΛΗ Φ.Ε.Κ. :** τηλεφωνικά : 210- 9472555, fax :210- 9472556 internet : <http://www.et.gr>.

**ΕΤΗΣΙΕΣ ΣΥΝΔΡΟΜΕΣ Φ.Ε.Κ.**

Σε έντυπη μορφή	Από το Internet
Α' (Νόμοι, Π.Δ., Συμβάσεις κτλ.)	225 €
Β' (Υπουργικές αποφάσεις κτλ.)	320 €
Γ' (Διορισμοί, απολύσεις κτλ. Δημ. Υπαλλήλων)	65 €
Δ' (Απαλλοτριώσεις, πολεοδομία κτλ.)	320 €
Αναπτυξιακών Πράξεων και Συμβάσεων (Τ.Α.Π.Σ.)	160 €
Ν.Π.Δ.Δ. (Διορισμοί κτλ. προσωπικού Ν.Π.Δ.Δ.)	65 €
Παράρτημα (Προκηρύξεις θέσεων ΔΕΠ κτλ.)	33 €
Δελτίο Εμπορικής και Βιομ/κής Ιδιοκτησίας (Δ.Ε.Β.Ι.)	65 €
Ανωτάτου Ειδικού Δικαστηρίου (Α.Ε.Δ.)	10 €
Ανωνύμων Εταιρειών & Ε.Π.Ε.	2.250 €
Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων (Δ.Δ.Σ.)	225 €
Πρώτο (Α'), Δεύτερο (Β') και Τέταρτο (Δ')	-
	450 €

Για την παροχή δικαιώματος ηλεκτρονικής πρόσβασης σε Φ.Ε.Κ. προηγούμενων ετών, η τιμή προσαυξάνεται πέραν του ποσού της ετήσιας συνδρομής έτους 2004, κατά 25 euro ανά έτος παλαιότητας και ανά τεύχος.

- \* Οι συνδρομές του εσωτερικού προπληρώνονται στις ΔΟΥ (το ποσό συνδρομής καταβάλλεται στον κωδικό αριθμό εσόδων ΚΑΕ 2531 και το ποσό υπέρ ΤΑΠΕΤ (5% του ποσού της συνδρομής) στον κωδικό αριθμό εσόδων ΚΑΕ 3512). Το πρωτότυπο αποδεικτικό είσπραξης (διπλότυπο) θα πρέπει να αποστέλλεται ή να κατατίθεται στην αρμόδια Υπηρεσία του Εθνικού Τυπογραφείου.
- \* Η πληρωμή του υπέρ ΤΑΠΕΤ ποσού που αντιστοιχεί σε συνδρομές, εισπράττεται και από τις ΔΟΥ.
- \* Οι συνδρομητές του εξωτερικού έχουν τη δυνατότητα λήψης των δημοσιευμάτων μέσω internet, με την καταβολή των αντίστοιχων ποσών συνδρομής και ΤΑΠΕΤ.
- \* Οι Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις, οι Δήμοι, οι Κοινότητες ως και οι επιχειρήσεις αυτών πληρώνουν το μισό χρηματικό ποσό της συνδρομής και ολόκληρο το ποσό υπέρ του ΤΑΠΕΤ.
- \* Η συνδρομή ισχύει για ένα ημερολογιακό έτος. Δεν εγγράφονται συνδρομητές για μικρότερο χρονικό διάστημα.
- \* Η εγγραφή ή ανανέωση της συνδρομής πραγματοποιείται το αργότερο μέχρι την 31ην Δεκεμβρίου κάθε έτους.
- \* Αντίγραφα διπλοτύπων, ταχυδρομικές επιταγές και χρηματικά γραμμάτια δεν γίνονται δεκτά.

**Οι υπηρεσίες εξυπηρέτησης των πολιτών λειτουργούν καθημερινά από 08.00' έως 13.00'**

**ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ**